Программа RIQAS по исследования серологии ВИЧ+гекапатиты на 16 параметров

1.Набор контрольной крови для серологических исследований на ВИЧ и Гепатит.

Старт программы июль 2021г.

2. Объем контрольной крови не более 1.8 мл., (24 флакона).

3. Измерение образцов каждые 2 недели и предоставления статистических отчетов по каждому образцу.

4. Каждый флакон с контрольной кровью должен быть промаркирован номером в соответствии с номера тестирования образца согласно графика измерений

5. Предоставление отчета по результатам измерение не позднее 48 часов после финальной даты измерения.

6. Возможность тестирования до пяти анализаторов одновременно без дополнительной оплаты

7. Количество параметров тестирования должна быть не более 16: Анти-ВИЧ-1, Анти-HCV, Anti-HTLV-II, HBsAg, Анти-ВИЧ-2, Anti-HBc, Анти-HTLV-1 & 2 (в сочетании), Анти-ВИЧ-1 и 2 (в сочетании), Anti-HTLV-I, Anti-CMV, Anti-HAV IgM, Anti-HAV (Total), Anti-HBc IgM, HBeAg, Anti-HBe (Total), Anti-HBs (Total) and P24 (антиген Вич)

8. Возможность представления значений в единицах измерения, используемых лаборатория, без пересчета.

9. Отчет по каждому образцу должен включать:

- статистическую обработку результата по всем методам, по методу участника, по группе анализаторов

- график Шухарта

- график Леви-Дженнингса

- график контрольной оценки

- график отклонения% по образцу

- график отклонения% по концентрации

- статистический раздел по всем методам, тестируют каждый параметр

10. Регистрация лаборатории и отправка результатов должна быть через интернет-сайт

11. Обеспечить конфиденциальность информации по статистической обработке результатов контроля качества за использования пароля доступа

12. Система контролю качества должна быть аккредитована по ISO / IEC 17043